

## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę rękawic medycznych**.  
Nr sprawy: ZP-18-027UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity Dz. U.z 2015 r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami*), udzielam następujących odpowiedzi :

### Pakiet 1 i 2

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2),2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną.  **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.**
2. Prosimy o dopuszczenie rękawic spełniających wymagania dla co najmniej 2. poziomu skuteczności według normy EN 374-2 (tabela poziomu AQL) dla poziomu kontroli G1.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice winny posiadać wyraźne oznaczenie rozmiaru na 5. ściankach opakowania na barwnym tle zróżnicowanym kolorystycznie w zależności od typu rękawicy?  **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.**
4. Czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

### Pakiet 1

5. Prosimy o dopuszczenie rękawic posiadających wewnętrzną warstwę pokrytą formułą kosmetyczną o poziomie AQL  $\leq 1,5$ .  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
6. Z uwagi na fakt, że Zamawiający oczekuje rękawicy z substancją pielęgnującą skórę, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy należy potwierdzić korzystne działanie na skórę u ludzi stosownym certyfikatem wyspecjalizowanej jednostki niezależnej?  **Odp.: Zamawiający określił w SIWZ wykaz dokumentów, których wymaga.**
7.  **poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o współczynniku AQL 1,5, z wewnętrzną warstwą chlorowaną ułatwiającą zakładanie?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
8.  **poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic grubości pojedynczej ścianki palca min. 0,07 mm?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
9.  **poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic zgodnych z normą PN-EN 374 w zakresie „Niska odporność chemiczna” oraz „ Mikroorganizmy” z wyłączeniem punktu 5.3.2.?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

### Pakiet 2

10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpułdrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnątrz delikatnie chlorowane i polimeryzowane. Grubość w obszarze palców min. 0,10 mm, na dłoni i mankiecie min. 0,06  $\pm$  0,01 mm, długość min. 240 mm, siła zrywania min. 6N, AQL 1,0 (wszystkie parametry potwierdzone aktualną kartą techniczną producenta). AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1. Przebadane na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: 0,5% kwas siarkowy na poziomie 6, 33% formalinę (roztwór formaldehydu) na min. 3 poziomie, 1,5% metanol na poziomie 6, 10% amoniak na poziomie 6, 10% etanol na poziomie 6 i 70% izopropanol na min. 1 poziomie (raport z wynikami badań) oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, w tym co najmniej Etoposide, Fluororacil, Metotrexat, Mitomycin C, Winblastyna i Doxorubicyna, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL pakowane po max. 200 szt.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
12. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy odpowiednie oznaczenie potwierdzające spełnienie zgodności z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388, EN 374 oraz piktogram dopuszczenia do

kontakty z żywnością winny być umieszczone fabrycznie na opakowaniu?  **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.**

13. **poz.1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic o współczynniku AQL 1,5, z wewnętrzną warstwą chlorowaną ułatwiającą zakładanie?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
14. **poz.1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic grubości pojedynczej ścianki palca min. 0,07 mm?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
15. **poz.1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic zgodnych z normą PN-EN 374 w zakresie „Niska odporność chemiczna” oraz „ Mikroorganizmy” z wyłączeniem punktu 5.3.2.?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
16. **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o grubości na palcu: 0,10+/-0,01mm, dłoń: 0,08mm+/-0,01mm, mankiet: 0,06mm+/-0,01mm?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
17. **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o grubości na palcu: 0,08+/-0,01mm, dłoń: 0,07mm+/-0,01mm, mankiet: 0,06mm+/-0,01mm?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
18. **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści badania kontroli jakości G1 w raporcie z badań przedwysyłkowych producenta wg EN 455?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
19. **pozycja 1** Czy Zamawiający odstąpi od informacji na opakowaniu G1, wymogi normatywne nie nakładają obowiązku na producenta aby umieszczał taką informację na opakowaniu jest ona wymagana w raporcie badań przedwysyłkowych wg. EN 455?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
20. **pozycja 1** Prosimy o dopuszczenie spełniania wymagań normy ASTM D6978 według równoważnej normy europejskiej- EN 374. Zgodnie z art. 30 ust. 4 Pzp oraz wyrokiem KIO z 16 lutego 2016 (KIO 142/16) Zamawiający ma obowiązek uznać dokument równoważny. Dodatkowo zgodnie z art. 30 ust. 1 Pzp Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia wg kolejności preferencji Polskich Norm przenoszących normy europejskie, a nie norm międzynarodowych.

W przypadku gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, europejskich ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3, zamawiający nie może odrzucić oferty tylko dlatego, że dostawy lub usługi będące przedmiotem oferty nie są zgodne z normami, europejskimi ocenami technicznymi, specyfikacjami technicznymi i systemami referencji technicznych, do których się ona odnosi, jeżeli wykonawca udowodni w ofercie, w szczególności za pomocą środków, o których mowa w art. 30b ust. 1, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pakiet 3**

21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania alternatywnego w zakresie dozowania i zabezpieczenia produktu w opakowaniu tj. ułożonych w odpowiedni sposób ułatwiający pojedyncze wyjmowanie, nie posklejane, opakowanie pasujące do dozowników ściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu z otworem dozującym ograniczonym folią zapobiegającą kontaminacji rękawic w opakowaniu ze środowiska i ułatwiającą ich wyjmowanie. Grubość na palcu min. 0,1 ± 0,02 mm, na dłoni min. 0,07 ± 0,01 mm, na mankiecie min. 0,06 ± 0,01 mm. Poziom AQL ≤ 1,5, siła zrywania min. 6 N (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta), spełniające normy EN 455, EN 420, EN 455, ATSM F 1671, EN388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Opakowanie 150 sztuk (135 sztuk dla XL).

Zaproponowane rozwiązanie ponad łatwość dozowania i zabezpieczenie przed kontaminacją daje użytkownikowi większe zabezpieczenie ze względu na przedłużony mankiet min. 260 mm bez dodatkowych kosztów.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

22. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, cienkie, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość w obszarze palców min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,07 ± 0,01 mm, na mankiecie min. 0,06 ± 0,01 mm, siła zrywania min. 6N, AQL < 1,5 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), spełniające normy EN 455, EN 420, EN 455, ATSM F 1671, EN388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3. Przebadane na przenikanie substancji stosowanych w placówkach medycznych takie jak: alkohole (co najmniej 2 alkohole z poziomami ochrony fabrycznie naniesione na opakowaniu), kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, potwierdzone raportami z wynikami badań, oznakowane podwójnie, jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III. Rozm. S, M, L, XL po max. 200 szt w op. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu, rękawice z możliwością pojedynczego wyjmowania. Opakowania pasujące do uchwytów ściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu opakowania. Uchwyty ścienne mocowane pojedynczo lub w sekwencji po 3 lub więcej pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego,

plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

- 23. pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne, syntetyczne nitylowe o grubości na palcu: 0,08mm+/-0,01mm, dłoń: 0,07mm+/-0,01mm, mankiet: 0,06mm+/-0,01mm?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
- 24. pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne, syntetyczne nitylowe w opakowaniu max. 250szt.?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pakiet 5**

- 25.** Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga poziomu protein <10µg/g rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?  **Odp.: Zamawiający określił w SIWZ wykaz dokumentów, których wymaga.**
- 26.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki winny posiadać dwa typy chwytności tj. standardową i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika?  **Odp.: Zamawiający dopuszcza dwa typy chwytności.**
- 27.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie chirurgicznej rękawicy lateksowej bezpudrowej z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną, chlorowaną i silikonowaną, powierzchnią wewnętrzną pokrytą poliuretanem i silikonowaną, grubość na palcu 0,220 cm, na dłoni 0,200 mm, na mankiecie 0,200 mm, zawartość protein <30µg/g? Rękawice sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny. Opakowanie papier PE- folia.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
- 28.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie chirurgicznej rękawicy lateksowej bezpudrowej z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną i chlorowaną, powierzchnią wewnętrzną chlorowaną, grubość na palcu 0,220 cm, na dłoni 0,205 mm, na mankiecie 0,240 mm, długość minimalna 285 mm, zawartość protein <30µg/g? Rękawice sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny. Opakowanie papier PE- folia.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
- 29.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 5 w pozycji nr 1 alternatywnych rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana; grubość na palcu 0,24mm (±0,01mm), na dłoni 0,22mm (±0,02mm), na mankiecie 0,17mm (±0,02mm). Długość min. 28,5cm (mierzona od palca środkowego do końca mankieta) w zależności od rozmiaru. AQL max. 1.0. Średni poziom protein <10 ug/g rękawicy. Rękawice sterylizowane radiacyjnie lub tlenkiem etylenu, kształt anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Opakowanie zewnętrzne papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowane z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Rozm. 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pakiet 6**

- 30.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,22 ± 0,01mm o obniżonym poziomie AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżonym poziomie protein wynoszący ≤ 10 µg/g rękawicy. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, tak jak dotychczas stosowane.  **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
- 31.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga załączenia do oferty certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej zgodność z normą ISO 14001?  **Odp.: Zamawiający określił w SIWZ wykaz dokumentów, których wymaga.**
- 32. pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki chirurgiczne z naturalnego lateksu, bezpudrowe z mikroteksturą na palcach i dłoni, rękawica o długości 278-290mm w zależności od rozmiar, grubość na palcu: 0,22mm+/-0,02mm, proteiny 33µg/g?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
- 33.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 6 w pozycji nr 1 alternatywnych rękawic chirurgicznych z naturalnego lateksu kauczukowego, bezpudrowe, sterylne z warstwą syntetyczną, sterylizowane promieniami gamma lub tlenkiem etylenu, o kształcie anatomicznym. Mikroteksturowana powierzchnia na palcach ułatwiająca precyzyjne chwytanie instrumentarium. Długość rękawicy min. 285 mm, mierzona od palca środkowego do końca mankieta. Grubość na palcu od 0,22 mm do 0,24 mm. Zgodne z normą EN-PN 455 – 1, 2, 3; AQL ≤1,0; zawartość protein lateksu maks. 15ug/g. Rozm. 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
- 34.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 6 w pozycji nr 1 alternatywnych rękawic chirurgicznych z naturalnego lateksu kauczukowego, bezpudrowe, sterylne z warstwą syntetyczną, sterylizowane promieniami gamma o kształcie anatomicznym. Mikroteksturowana powierzchnia na palcach ułatwiająca precyzyjne chwytanie instrumentarium. Długość rękawicy min. 29,0 cm, mierzona od palca środkowego do końca mankieta. Grubość na palcu od 0,22 mm do 0,24 mm. Zgodne z normą EN-PN 455 – 1, 2, 3; AQL=1,0; zawartość protein lateksu maks. 30ug/g. Rozm. 5.5, 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

## Pakiet 7

35. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankietem ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Grubość na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,215 mm, na mankiecie 0,17 mm wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Odporne na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 15 cytotatyków (raport z wynikami badań) Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III Rękawice wolne od akceleratorów, przeznaczone dla osób uczulonych na lateks. Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**
36. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga rękawic produkowanych bez użycia akceleratorów?  **Odp.: Nie.**
37. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic neoprenowych w kolorze antyrefleksyjnym o syntetycznej powłoce polimerowej (poliuretanowej), wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiety dodatkowo wzmocniony rolowanym brzegiem ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Produkt zgodny z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2,3, EN 420, EN 388, EN 556-1, Certyfikat ISO 14001. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie 0,18 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawic. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 oraz leki cytostatyczne zgodnie z ASTM D6978 lub równoważne. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.  **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie chirurgicznej rękawicy neoprenowej bezpudrowej o długości minimalnej  $\geq 295$  mm, AQL 0,65? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

## Pakiet 8

39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych o syntetycznej powłoce polimerowej, zewnątrz mikroteksturowanych. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Odporne na przenikanie min. 13 cytotatyków, w tym min. Carmustine, Cisplatin, Cyklofosfamide, Fluorouracil, Mitomycin C, Vincristine. Mankiet anatomicznie prosty wzmocniony rolowanym brzegiem. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący  $\leq 10$   $\mu\text{g/g}$  rękawicy. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ**

## Pakiet 9

40. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania mankiety prostego z opaską samoprzylepną i dopuszczenie rękawic posiadających mankiety anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony rolowanym brzegiem, tak jak dotychczas stosowane.  **Odp.: Zamawiający dopuszcza mankiety rolowane. Za mankiety proste wykonawca otrzymuje dodatkowe punkty w kryterium jakości.**
41. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?  **Odp.: Zamawiający określił w SIWZ wykaz dokumentów, których wymaga.**

## Pakiet 11

42. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $< 1,5$  (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcu min.  $0,15 \pm 0,01$  mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytotatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytotatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



43. **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki niesterylne o grubości na palcu: 0,16mm+/-0,02mm, dłoń: 0,09mm+/-0,02mm, siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 9N?  **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytania dotyczące projektu umowy:**

44. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?  **Odp.: Dni robocze są to dni ustawowo wolne od pracy.**

45. Zważywszy na treść § 1 ust. 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

**Odp.: Intencją Zamawiającego jest zrealizowanie umowy w 100%. Jednak ze względu na specyfikę udzielanych świadczeń nie można przewidzieć dokładnych potrzeb i zużycia.**

46. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niestusne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353<sup>1</sup> k.c.”  **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

47. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości netto przedmiotu umowy określonego w § 3 pkt. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.  **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

48. Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.  **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Z upoważnienia Dyrektora SPSKM  
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy  
mgr Ewa Mołek**